PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-170519

(43) Date of publication of application: 27.07.1987

(51)Int.CI.

D01F // C08K 5/06 C08K 5/15 C08K 5/41 CO8L 67/02 D01F 6/92

(21)Application number: 61-008708

(71)Applicant: NIPPON ESTER CO LTD

(22)Date of filing:

17.01.1986

(72)Inventor: OKU AKISUKE

WATANABE NOBORU

(54) FLAME-RETARDANT POLYESTER YARN AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled yarn having pilling resistance and flame retardance, by blending a polymer consisting essentially of polyethylene terephthalate with a specific halogenated diol compound and a halogenated glycidyl ether and subjecting the blend to melt spinning.

CONSTITUTION: 100pts.wt. polyester consisting essentially of polyethylene terephthalate is blended with 0.1W8pts.wt. one or more halogenated diol compounds shown by formula I (X is methylene, isopropylidene or sulfonyl; Y is H or methyl; n is 1W3 integer) and 0.1W8pts.wt. halogenated glycidyl ether compound shown by formula II (R1 is H or methyl; R2 is H or 1W4C alkyl; I is ≥1 integer) in 0.3W10pts.wt. total amounts of both the compounds and subjected to melt spinning to give the aimed yarn.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

® 公開特許公報(A) 昭62-170519

<pre>⑤Int.Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号		❸公開	昭和62年(1987	7)7月27日
D 01 F 8/14		6791-4L				
// C 08 K 5/06	КJU	6845—4J				
5/15	ĸjw	6845-4 J				
5/41	ккв	6845—4J				
C 08 L 67/02 D 01 F 6/92	3 0 4	B-6791-4L	審査請求	未請求	2× 111 ~ *** 0	/A = =\
D 01 F 0/32	304	D - 0/91 - 4L	在肛門水	不能水	発明の数 2	(全7頁)

②特 願 昭61-8708

②出 願 昭61(1986)1月17日

砂発 明 者 奥 章 祐 鯖江市水落町4-17-5
 砂発 明 者 綿 奈 部 昇 鯖江市上河端町68-2
 砂出 願 人 日本エステル株式会社 岡崎市日名北町4番地1

砂代 理 人 弁理士 足立 英一

明 細 書

1. 発明の名称

難燃性ポリエステル繊維及びその製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1) ポリエチレンテレフタレートを主体とするポ リエステル100重登部に対し、一般式(I)

(X:メチレン基、イソプロピリデン基。

スルホニル基。

Y: H或いはメチル基。

n:1~3の盤数]

で示されるハロゲン化ジオール化合物の少なくと も「種を 0.1~8 重量部及び一般式 (0)

• • • (П)

(R,: H及び/又はCH,基.

R₄: H或いはC₁~ C₄のアルキル基,

X:メチレン基、イソプロピリデン基。

スルホニル基,

|:1以上の整数]

で示されるハロゲン化グリシジルエーテル化合物 を 0.1~8 重量部、且つ該ハロゲン化ジオール化合物とハロゲン化グリシジルエーテル化合物とを 総量として 0.3~10 重量部合有してなる難燃性ポリエステル繊維。

- 2) ポリエステルの少なくとも85重量%がポリエチレンテレフタレートである特許請求の範囲第1項記載の繊維。
- 3) ハロゲン化ジオール化合物及びハロゲン化グ リンジル化合物のXがイソプロピリデン基である 特許請求の範囲第1項記載の繊維。
- 4) ハロゲン化ジオール化合物とハロゲン化グリンジルエーテル化合物とを総量として 0.5 ~ 8 型 量部を含有する特許樹状の範囲第1項記載の繊維。
- 5) ポリエチレンテレフタレートを主体とするポリエステルを溶融紡糸するに際し、ポリエステル

-117-

-100重量部に対し一般式(1)

$$H = \begin{cases} 0 - C + C + C \\ 0 \\ 0 \end{cases}$$

【X:メチレン基、イソプロピリデン基。

スルホニル基。

Y:H或いはメチル基,

n:1~3の整数)

で示されるハロゲン化ジオール化合物の少なくと も「禮を0.1~8重量部及び一般式(II)

· · · (II)

(Ri: H及び/又は CHs 基

Ra: H 或いは Ci~ Caのアルキル基

X:メチレン基,イソプロピリデン基,

スルホニル益。

:1:1以上の整数]

で示されるハロゲン化グリシジルエーテル化合物

を 0.1~8 重量部、且つ該ハロゲン化ジオール化合物と該ハロゲン化グリシジルエーテル化合物とを総量として 0.3~10重量部配合することを特徴とする難燃性ポリエステル繊維の製造方法。

6) ポリエステルの少なくとも85重量%がポリエチレンテレフタレートである特許請求の範囲第5項記載の方法。

7) ハロゲン化ジオール化合物及びハロゲン化ゲ リシジルエーテル化合物のXがイソプロピリデン 基である特許請求の範囲第5項記載の方法。

8) ハロゲン化ジオール化合物とハロゲン化グリシジルエーテル化合物とを総量として 0.5 ~8 重 優部を含有する特許請求の範囲第5項配載の方法。 9) 配合を静止遅線素子を用いて急速混練により 行なう特許請求の範囲第5項記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は難燃性ポリエステル繊維及びその製造 方法に関するもので、詳しくは抗ビル性及び難燃 性を有するポリエステル繊維及びその製造方法に

関する。

(従来の技術)

ポリエステルは繊維. フィルム, ブラスチック に広く工業的に利用されているが、燃焼し易い欠 点を有しており、最近の防炎法規制の動きにとも ない難燃化が強く望まれている。

ポリエステルの難燃化は従来より種々検討されているが、難燃性能と製造条件及び一般品質とのバランスのとれた方法は未だ確立されていない。

耐久性のある難燃化方法としてハロゲン化合物、 リン化合物、含リンハロゲン化合物をポリエステ ルに共重合する方法及び添加混合する方法がある。

ハロゲン化合物を共重合させる方法としては特別昭49-54494号公報に開示されている。 得られた共重合物の無安定性改良の為にリン化合物等を添加する方法として特別昭50-8216 0号公報、特別昭50-78646号公報、特別昭50-67354、特別昭50-34395号 公報等に記載された改良技術が知られている。

又、添加混合方法としては特公昭52-249

4 3 号公報記載の如く含ハロゲンリン化合物を配合する方法が知られている。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的は耐久性のある難燃性ポリエステルを提供するにある。他の目的は咳ポリエステルを工業的に均一に安価にしかも容易に製造する方法を提供することである。更に他の目的は抗ビル性及び難燃性を有する繊維として衣料用途に供し得る難燃性ポリエステルを提供するものである。

(問題点を解決するための手段)

即ち、本発明はポリエチレンテレフタレートを 主体とするポリエステル I 0 0 重量部に対し、一 般式 (I)

$$H \left\{ 0 - CHCH \right\}_{n} \xrightarrow{Br} X \xrightarrow{Br} 0 \left\{ CHCHO \right\}_{n} \cdot \cdot \cdot (I)$$

(X:メチレン基、イソプロピリデン基,

スルホニル基,

Y: H或いはメチル基。

n:1~3の整数)

で示されるハロゲン化ジオール化合物の少なくと も1種を0.1~8重量部及び一般式(II)

$$CH_{a} = C - CH_{a} + 0 \xrightarrow{Br} X - X \xrightarrow{Br} 0 - CH_{a} \xrightarrow{C} - CH_{a} \xrightarrow{D} 0$$

· - - (п)

(R_i: H及び/又は CH₃基

R.: H 成いは C.~ C.のアルキル基

X:メチレン基、イソプロピリデン基。

スルホニル基。

1:1以上の監数)

で示されるハロゲン化グリシジルエーテル化合物を 0.1~8 重量部、且つ該ハロゲン化ジオール化合物と該ハロゲン化グリシジルエーテル化合物とを総置として 0.3~10 重量部含有してなる難燃性ポリエステル繊維であり、本発明方法はポリエチレンテレフタレートを主体とするポリエステルを溶験紡糸するに際し、ポリエステル100 重量部に対し一般式 (!)

$$H = \begin{cases} 0 - CHCH^{\frac{1}{2}} & 0 \\ 0 - CHCH^{\frac{1}{2}} & 0 \end{cases}$$

【X:メチレン基, イソプロピリデン基,

スルホニル基。

Y: H或いはメチル基。

n:1~3の整数]

で示されるハロゲン化ジオール化合物の少なくとも「種を0.1~8 重量部及び一般式(II)

【Ri: H及び/又は CH』基

R₂: H 或いは C₁~ C₄のアルキル基

X:メチレン基、イソプロピリデン基。

スルホニル基,

1:1以上の整数)

で示されるハロゲン化グリシジルエーテル化合物 を 0.1~8 重量部、且つ該ハロゲン化ジオール化合物と該ハロゲン化グリシジルエーテル化合物とを総量として 0.3~10重量部をポリエチレンテレフタレートに配合することを特徴とする。

本発明に適用されるポリアルキレンテレフタレートは好ましくは少なくとも85重億%がポリアルキレンテレフタレートよりなるものであり、テレフタール酸以外のジカルボン酸としてイソフタル酸、ナフタリンジカルボン酸、トリメリット酸、5-ナトリウムスルオイソフタール酸等の芳香族

カルボン酸、アジピン酸、セバシン酸、グルタル 酸等の脂肪族ジカルボン酸、又はエチレングリコール以外のグリコールとして でジェチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、テトラメチレングリコール、テトラメ・ネーレングリコールがリコール、ボリアロピレンタメチレングリコールがリコールがリコールがリコールがリコールがリコールがリコールが 等のグリコール類を1種以上を共正した である。

本発明に適用されるポリエステルの数平均分子 登としては 1 8,0 0 0 ~ 2 2,0 0 0 か好ましい。

本発明に適用されるハロゲン化ジオール化合物は前記一般式(I)で示されるものであり、 X はメチレン基、イソプロピリデン基、スルホニル基のいずれでも可能だが、イソプロピリデン基が好ましい。又、化合物の耐熱性向上の為にイソプロピリデン基のものと、スルホニル基のものの両者を混合使用することも可能である。又、式中Yは

· · (I)

H 或いはメチル基であるが、耐熱性の点から日が 好ましく、 n はポリエステルとの反応性の関係か らしが特に好ましい。更に含ハロゲン化合物の水 酸基価は 2 0 0 以下が好ましい。

ハロゲンと、 Cale と Cale と

前記ハロゲン化グリシジルエーテル化合物は具

又、前記モノ官能性化合物としては、例えばメチルアルコール、エチルアルコール、アミノアルコールはのアルコール類、又は例えばフエノール、2ーメチルフエノール、3ーメチルフエノール、2、3ージメチールフエノール、2、4ージメチルフエノール、3、5ージメチルフェノール、2ーエチルフェノール、3・5ージメチルフェノール、2ーエチルフェノール、3ーエチルフェ

ノール、4~エチルフエノール、2~プロピルフ エノール、3~プロピルフエノール、4~プロピ ルフエノール、2-.t eェt-プチルフエノール、 3-tert-7+ $\nu7$ $\pm 1 \nu$, 4-tert -プチルフエノール、2-sec-プチルフエノ ール、4-sec-プチルフエノール、2-n-プチルフエノール、3 - n - プチルフエノール、 4-n-ブチルフエノール、4-メチルー2-t e r t ープチルフエノール、 4 ー t e r t ーアミ ノフエノール、6-n-アミルブエノール、4-メチルー2-tert-アミルフエノール、2, 5-ジメチルー4ーtert-ブチルフエノール、 4-エチルー2-しert-ブチルフエノール、 2, 6-ジーtertープチルフエノール、4-ジイソプチルフエノール、3-メチルー4,6-ジーtert-プチルフエノール、3-メチル-4 ジイソプチルフエノール、2.3~ジメチルー 4. 6ージーもert-フエノール、3-エチル - 4 . 6 - ジーヒert-プチルフエノール、4 ーメチルー2.6-ジーtert-アミルフエノ

ール、2、4、6 - トリー t e r t - ブチルフェ ノール等のアルキルフェノールが挙げられが、特 に t e r t - ブチルフェノール、s e c - ブチル エノール、a - ブチルフェノールが好ましい。他 のモノ官能性化合物としては、例えばフェニルグ リンジルエーテル、メタクレゾールグリンジルエ - テル、t e r t - ブチルフェノールグリンジル エーテル等が挙げられる。

ハロゲン化化合物はポリエステル I 0 0 重量部に対し 0.1~8 重量部、好ましくは 0.2~6 重量部、特に 0.5~5 重量部配合し、ハロゲン化グリンジルエーテルはポリエステル I 0 0 重量部に対して 0.1~8 重量部配合するが、ハロゲン化ジオール化合物とハロゲン化グリンジルエーテル化合物とハロゲン化グリンジルエーテル化合物との総量はポリポリエステル I 0 0 重量部に対し 0.3~1 0 重量部、好ましくは 0.5~8 重量部、特に 1~5 重量部である。

ハロゲン化ジオール化合物とハロゲン化グリシ ジルエーテルの総量が上記の範囲より少ない場合 は難燃性の効果の点で不十分な場合があり、又 それを上退ると紡糸時の単糸切等の製造上のトラブルが発生しやすくなる傾向を示す。

. . .

又本発明に適用する化合物に市販の染顔料、扱 光地白剤、艶消剤、光沢付与剤、発泡剤、制電性 付与剤、熱及び光安定剤等を添加することも可能 である。

 態で注入する。

会合部以降のポリマー液路は、例えば第一混線
郎ーギャポンプー第二混線部ースピンピーム(第
3 混紋師) - 紡糸パックの頃にとり、混線部の許
容圧力損失を出来るだけ大きくし、使用するる。静
止混線素子の数を多くすることができる。静
止混線素子としてはスタテイックミキサー(ケー
ニックス社製)、ROSSーしSGミキサー(特
殊機化工社製)、SMミキサー(ズルサー社製)、
BKMミキサー(ズルサー社製)等がある。会合
郎、第一混線部、ギャポンプはギャポンプ接合用
のウェアプレート内に組み込み、添加剤の計量精
度をあげ、装置をコンパクトにすることができる。

ハロゲン化ジオール化合物を単独で使用して、 難燃性及び抗ビル性に優れた繊維を得ることがで きるが、製造上のトラブルを伴なう。すなわち、 粘度若しくは溶融粘度が低く、添加剤の計量吐出 が不十分で不均一添加となり混合分散が充分に行 なわれないため、紡糸時単糸切が多く、延伸時に もしばしば単糸機による停台をともなう。

本発明のハロゲン化ジオール化合物とハロゲン 化グリシジールエーテル化合物は、耐熱性が充分 であり、粘度は安定で、均一吐出可能で難燃性及 び抗ピル性に優れたポリエステル繊維を安定に製 造することができる。

(発明の効果)

本発明により得られた難燃ポリエステル繊維は 優れた抗ピル性を有し衣料用途に広く用いられる のみならず、詰め綿及び不織布分野に好適に用い られる。

(実施例)

以下本発明を実施例によって説明する。

難燃性能は消防予第69号(昭和57年4月1日)別添第2「防炎製品の性能試験基準」(寝具類)に準拠し45°メセナミンバスケット法炭化 長(m) び45°コイル法接炎回数により評価した。又、抗ビル性は簡攝状態で「C「ピリングデスター(58rs)により測定した。

爽施例1

ポリマー導入管出口に会合部を設け、280℃

に加熱された数平均分子登 2 0 0 0 0 のポリエチレンテレフタレートにテトラプロモビスフェノール A の B O 2 モル付加体とテトラプロモビスフェノーフェノール A ジグリシジルエーテルを p ー s e c c プチルフェノールで 関環したハロゲン化グリシジルエーテル化合物 (エポキシ当量 2 8 0 0 . 融点 1 0 5 で, B r c o n t 4 7.8 %) とを一定比単の ではでギャポンプ定量し、ポリエステルに対して 2.0 重量 5 添加した。 尚、 該ハロゲン化ジオール化合物の 励点は 1 1 8 でで水酸 基価は 1 7 8 であった。

混合物の迅速反応を計る為に、レ/D=1.5のスタティックミキサー(ケーニックス社製)12 番子及びBKMミキサー(ズルサー社製)2エレメントをポリマー流路に使用し、更にスピンピーム内にもBKMミキサー5エレメントを使用した。紡糸パックに口金を取り付け、通常の紡糸延伸プロセスで増糸24の延伸糸を得た。

該延伸糸を51 mにカットし、20分にリング 紡績で紡出し、簡編後45°コイル法接炎回数及

特開昭62-170519 (6)

び!C!ピリングテスター(5 lirs) で抗ピル性 を測定し、第1要に結果を示した。なお、難燃テ ストは簡編を5回洗濯後実施した。 以下空白

第1表

含有	蚕(重量%)			
ハロゲン化ジ	ハロゲン化グリシジ	接炎回数	抗ピル性	紡糸皗子
オール化合物	ルエーテル化合物	(<u>a</u>)	做)	
. 2.0	0	4	4~5	不良
1.8	0. 2	4	4~5	やや不良
1.6	0. 4	4	4	良
1. 2	0. 8	4	3~4	~
0. 8	1. 2	3	4	
0. 4	1.6	3	3	~
0. 2	1.8	3	3	-
0	2. 0	3	2	,,

実施例 2

実施例1と同様にハロゲン化ジオール化合物/ハロゲン化グリンジルエーテル化合物の比率を6/4にしてポリエステルに対する含有量を0~12重量%の範囲で変化させ、各々3dの延伸糸を得、51mmにカットし、ポリエステル100%で20分にリング紡績で紡出し、簡編後45 コイル法接交回数および1C1ピリングテスター(5hrs)で抗ビル性を測定し第2表に示した。尚難燃テストは簡編を5回洗濯後実施した。

以下空白

第2表

含有量	接炎团数	抗ピル性	紡糸延伸
(重量%)	(回)	(級)	操棄调子
0	1. 6	1	良
0. 3	1. 9	2	~
0. 5	2. 5	3	*
2	4	3 ~ 4	~
3	4. 5	4	W
5	5	4 ~ 5	
8	~	5	
1 0		•	やや不良
1 2	*	~	不良

特開昭62-170519(ア)

実施例3

` 実施例 1 と同様に、迅速反応を計る為にスタチィックミキサーを使用した。

スピンピームに中空ノズルを有するパックを挿入し吐出量 9 0 0 g / min , 紡速 7 6 5 m / min で単糸 2 3.6 d の未延伸糸を紡糸した。 抜未延伸

糸を 4.5 倍延伸、クリンパーで 1 0 四/inchの機 縮を付与し、 6 d × 5 1 mmのポリエステル綿を得

上記の組からふとん中線を作成し、メセナミン45°バスケット法による難燃試験を行なったところ、炎化長が扱大95mm、平均84mmで優れた結果が得られた。

特許出願人 日本エステル株式会社 代理人 弁理士 足立 英 一 紀立